PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

09-266327

(43) Date of publication of application: 07.10.1997

(51)Int.Cl.

H01L 33/00 H01L 29/06

(21)Application number : **08-099095**

(22)Date of filing:

27.03.1996

(72)Inventor: ASAMI SHINYA

(71)Applicant: TOYODA GOSEI CO LTD

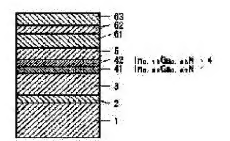
KOIKE MASAYOSHI

(54) GROUP III NITRIDE CHEMICAL COMPOUND SEMICONDUCTOR LIGHT EMITTING ELEMENT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To reduce the defect of the crystals of a light emitting layer by arranging an n conduction type intermediate layer that alleviates the change of lattice constant between the light emitting layer that comprises group III nitride semiconductor and an adjacent n layer.

SOLUTION: On an AIN buffer layer 2 on a sapphire substrate 1, a high carrier density n+ layer 3 that comprises an Si doped GaN, and a first intermediate layer 41 that comprises an Si doped In0.08Ga0.92N are formed sequence. A second intermediate layer 42 that comprises an Si doped In0.15Ga0.85N, a light emitting layer 5 that comprises an In0.20Ga0.80N doped with each of Zn and Si, and a p conduction type clad layer 61 that comprises a Mg doped Al0.08Ga0.92N are formed. The composition ratio of the In of an intermediate layer 4 can be increased from 0 to 0.20 gradually as the position approaches from the n+ layer 3 to the light emitting layer 5. The composition ratio can be changed continuously regarding the multiple layers of two or more. As the intermediate layer to alleviate the change of the lattice constant is arranged between the light emitting layer and the n layer, the crystallization of the light emitting layer is improved, the intensity of light emission is increased and the deterioration of an element is prevented.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination] 12.05.2000 [Date of sending the examiner's decision of rejection] 11.12.2001

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 3341576
[Date of registration] 23.08.2002
[Number of appeal against examiner's decision of 2002-00316

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision 10.01.2002

of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-266327

(43)公開日 平成9年(1997)10月7日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
H01L 33/00			H01L 33/00	С
29/06			29/06	

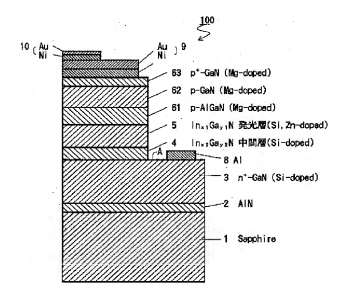
		審査請求	未請求 請求項の数6 FD (全 5 頁)		
(21)出願番号	特願平8-99095	(71)出願人	000241463 豊田合成株式会社		
(22)出顧日	平成8年(1996)3月27日		愛知県西春日井郡春日町大字落合字長畑1 番地		
		(72)発明者	浅見 慎也 愛知県西春日井郡春日町大字落合字長畑1 番地 豊田合成株式会社内		
		(72)発明者	小池 正好 愛知県西春日井郡春日町大字落合字長畑1 番地 豊田合成株式会社内		
		(74)代理人	弁理士 藤谷 修		

(54) 【発明の名称】 3族窒化物化合物半導体発光素子

(57)【要約】

【課題】青色発光素子の発光強度の増加及び素子寿命の 長期化

【解決手段】p伝導型のクラッド層61とn+層3との 間に発光層5が形成されている。発光層5と n+ 層3と の間にそれらの格子不整合を緩和する中間層4が形成さ れている。中間層4の存在により発光層5の結晶性が改 善され、発光強度が増加した。



【特許請求の範囲】

【請求項1】3族窒化物半導体から成る発光層と発光層に接合する n層と p層とを有する発光素子において、前記発光層と前記 n層との間に、前記発光層と前記 n層との間の格子定数の変化を緩和する組成比の n 伝導型の中間層を設けたことを特徴とする 3 族窒化物化合物半導体発光素子。

【請求項2】前記中間層は、前記 n層から前記発光層にかけて、格子定数を段階的に変化させる組成比の複層で形成されていることを特徴とする請求項1に記載の3族窒化物化合物半導体発光素子。

【請求項3】前記中間層は、前記 n層から前記発光層にかけて、格子定数を連続して変化させる組成比分布で形成されていることを特徴とする請求項1に記載の3族窒化物化合物半導体発光素子。

【請求項4】前記発光層と前記中間層は4元系の $A1_x$ Gay $In_{1-x-y}N(0 \le x \le 1, 0 \le y \le 1, 0 \le x+y \le 1)$ であり、前記中間層の組成比は前記発光層のバンド幅よりも広く、前記発光層の格子定数とほぼ一致させた格子定数を有する組成比に選択されていることを特徴とする請求項1に記載の3族窒化物化合物半導体発光素子。

【請求項6】前記発光層は3元系の $In_x Ga_{1-x} N$ ($0 \le x \le 1$)であり、前記n 層はGaN であり、前記中間層のインジウム(In)の組成比を発光層に近づくに連れて発光層のインジウム(In)の組成比に近くなるように段階的又は連続的に変化させたことを特徴とする請求項1 に記載の3 族窒化物化合物半導体発光素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は3族窒化物半導体を 用いた半導体素子に関する。特に、素子特性や信頼性に 優れた半導体素子に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、青色や短波長領域の発光素子の材料としてAlGaInN系の化合物半導体を用いたものが知られている。その化合物半導体は直接遷移型であることから発光効率が高いこと、光の3原色の1つである青色及び緑色を発光色とすること等から注目されている。

【〇〇〇3】AlGaInN 系半導体においても、Mgをドープして電子線を照射したり、熱処理によりp型化できる。この結果、AlGaN のp層と、ZnとSiドープのInGaN の発光層と、GaN のn層とを用いたダブルヘテロ構造を有する発光ダイオード(LED)が提案されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】ところが、上記LEDでは、InGaN から成る発光層がGaN から成る n層の上に

直接積層されているため、両層の構成材料の組成比の違いから格子不整合が起こり、発光層に結晶欠陥が生じる。この結果、発光層からの発光の発光効率は低下する。更に、素子の劣化を引き起こして素子寿命は短くなり、信頼性に欠ける。

【0005】そこで本発明の目的は、発光層の結晶欠陥 を減少させることで、発光強度を増加させると共に素子 寿命を長期化することである。

[0006]

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決するための請求項1の発明は、3族窒化物半導体から成る発光層と発光層に接合する n層とp層とを有する発光素子において、発光層と n層との間に、発光層と n層との間の格子定数の変化を緩和する組成比の n 伝導型の中間層を設けたことである。

【 0 0 0 7 】請求項2の発明は、中間層を n 層から発光層にかけて、格子定数を段階的に変化させる組成比の複層で形成したことを特徴とし、請求項3の発明は、中間層を n 層から発光層にかけて、格子定数を連続して変化させる組成比分布で形成したことを特徴とする。

【0008】又、請求項4の発明は、発光層と中間層を 4元系の $Al_xGa_yIn_{1-X-Y}N(0 \le x \le 1,0 \le y \le 1,0 \le x+y \le 1)$ で形成し、中間層の組成比を発光層のバンド幅より も広く、発光層の格子定数とほぼ一致させた格子定数を 有する組成比に選択したことを特徴とする。又、請求項 5の発明は、発光層を 3元系の $In_{x1}Ga_{1-x1}N (0 \le x1 \le 1)$ とし、n層はGaN であり、中間層は3元系の $In_{x2}Ga_{1-x2}N (0 \le x2 \le x1 \le 1)$ であることを特徴とする。さらに、請求項6の発明は、発光層は3元系の $In_xGa_{1-x}N (0 \le x \le 1)$ であり、n層はGaN であり中間層のインジウム(In)の組成比を発光層に近づくに連れて発光層のインジウム(In)の組成比に近くなるように段階的又は連続的に変化させたことを特徴とする。

[0009]

【発明の作用及び効果】発光層と n層との間にそれらの 格子定数の変化を緩和するための中間層を設けたため に、発光層の結晶性が向上した。この結果、発光強度が 増加し、素子の劣化が防止され素子寿命が長くなった。

[0010]

【発明の実施の形態】以下、本発明を具体的な実施例に 基づいて説明する。なお本発明は下記実施例に限定され るものではない。

第1実施例

図1は本願実施例の発光素子100 全体図を示す。図2 は、中間層41,42の詳細を示す。発光素子100 は、サファイア基板1を有しており、そのサファイア基板1上に0.05μmのAIN バッファ層2が形成されている。

【 O O 1 1 】そのバッファ層2の上には、順に、膜厚約 4.0 μm、電子濃度2 ×10¹⁸/cm³のシリコン(Si)ドープ GaN から成る高キャリア濃度 n⁺ 層3、膜厚約10 n m,

電子濃度 5×10¹⁷/cm³のシリコン(Si)ドープのIn_{0.08}Ga 0.92N から成る第1中間層41、膜厚約10nm,電子濃 度 5×10¹⁷/cm³のシリコン(Si)ドープのIn_{0.15}Ga_{0.85}N から成る第2中間層42、膜厚約100 nm, 亜鉛(Zn)と シリコン(Si)が、それぞれ、 5×1018/cm3 にドープされ たIn_{0.20}Ga_{0.80}N から成る発光層5, 膜厚約100 nm, ホール濃度 2×10¹⁷/cm³, マグネシウム (Mg) 濃度 5× 10¹⁹/cm³ ドープのAl_{0.09}Ga_{0.92}N から成るp 伝導型のク ラッド層61、膜厚約200 nm, ホール濃度 3×1017/c m³のマグネシウム (Mg) 濃度 5×10¹⁹/cm³ドープのGaN から成る第1コンタクト層62、膜厚約50nm,ホール 濃度 6×10¹⁷/cm³のマグネシウム (Mg) 濃度 1×10²⁰/c m³ドープのGaN から成るp+ の第2コンタクト層63が 形成されている。そして、第2コンタクト層63の上面 全体にNi/Au の2重層からなる透明電極9が形成されそ の透明電極9の隅の部分にNi/Au の2重層からなるボン ディングのためのパッド10が形成されている。又、n * 層3上にはAlから成る電極8が形成されている。

【 O O 1 2】次に、この構造の半導体素子の製造方法について説明する。上記発光素子100 は、有機金属気相成長法(以下MOVPE)による気相成長により製造された。用いられたガスは、アンモニア(NH_3)、キャリアガス(H_2)、トリメチルガリウム($Ga(CH_3)_3$)(以下「TMG」と記す)、トリメチルアルミニウム($Al(CH_3)_3$)(以下「TMA」と記す)、トリメチルインジウム($In(CH_3)_3$)(以下「TMI」と記す)、シラン(SiH_4)とシクロペンタジエニルマグネシウム($Mg(C_5H_5)_2$)(以下「 CP_2Mg 」と記す)である。

【0013】まず、有機洗浄及び熱処理により洗浄した a面を主面とし、単結晶のサファイア基板1をMOVPE 装 置の反応室に載置されたサセプタに装着する。次に、常 圧でH₂を流速2 liter/分で約30分間反応室に流しながら 温度1100℃でサファイア基板1をベーキングした。

【OO14】次に、温度を 400°Cまで低下させて、 H_2 を 20 liter/分、 NH_3 を 10 liter/分、TMA を 1.8×10^{-5} モル/分で約90秒間供給してAIN のバッファ層 2 を約0. 05μ mの厚さに形成した。次に、サファイア基板 1 の温度を1150°Cに保持し、 H_2 を201iter/分、 NH_3 を 10 liter/分、TMG を 1.7×10^{-4} モル/分、 H_2 ガスにより0.86Ppm に希釈されたシランを 20×10^{-8} モル/分で40分導入し、膜厚約4.0 μ m、電子濃度 1×10^{18} /cm³、シリコン濃度 4×10^{18} /cm³ のシリコン(Si)ドープGaN から成る高キャリア濃度 n^+ 層 3を形成した。

【OO15】上記の高キャリア濃度 n^+ 層3を形成した後、続いて温度を900° C に保持し、 N_2 又は H_2 を20 liter/分、 NH_3 を10 liter/分、TMG を 0.2×10^{-4} モル/分、TMI を 1.0×10^{-4} モル/分、 H_2 ガスで0.86ppm に希釈されたシランを 2×10^{-8} モル/分で 3分導入し、膜厚約10 n m、濃度 5×10^{17} /cm³ のシリコンドープの $In_{0.08}$ $Ga_{0.92}$ N から成る第1中間層41 を形成した。

【 O O 1 6 】続いて温度を840 ° C に保持し、N₂又はH₂を20 liter/分、NH₃を10 liter/分、TMGを0.2×10⁻⁴モル/分、TMIを1.5×10⁻⁴モル/分、H₂ガスで0.86 ppmに希釈されたシランを 2×10⁻⁸モル/分で 3分導入し、膜厚約10 n m、濃度5×10¹⁷/cm³のシリコンドープのIn_{0.15}Ga_{0.85}N から成る第2中間層42を形成した。【 O O 1 7 】続いて、温度を800 ℃に保持し、N₂又はH₂を20 liter/分、NH₃を10 liter/分、TMGを0.2×10⁻⁴モル/分、TMIを1.6×10⁻⁴モル/分、H₂ガスにより0.86ppm に希釈されたシランを10×10⁻⁸mol/分で、DEZを2×10⁻⁴モル/分で、30分間供給して厚さ100nmのシリコンと亜鉛が、それぞれ、5×10¹⁸/cm³にドープさたIn_{0.20}Ga_{0.80}N から成る発光層5を形成した。

【0018】続いて、温度を1100℃に保持し、N2又はH2を20 liter/分、NH3を10 liter/分、TMGを1.12×10⁻⁴モル/分、TMAを0.47×10⁻⁴モル/分、及び、CP2 Mgを2×10⁻⁵モル/分で6分間導入し、膜厚約100 nmのマグネシウム(Mg)ドープのAl_{0.08} Ga_{0.92}Nから成るクラッド層61を形成した。クラッド層61のマグネシウム濃度は5×10¹⁹/cm³である。この状態では、クラッド層61は、まだ、抵抗率10⁸ Ωcm以上の絶縁体である。

【OO19】次に、温度を1100[°] に保持し、 N_2 又は H_2 を 20 liter/分、 NH_8 を10 liter/分、TMG を 1.12×10^{-4} モル/分、及び、 CP_2 Mg を 2×10^{-5} モル/分で 1 分間導入し、膜厚約200 nmのマグネシウム(Mg)ドープのGaN から成る第1 コンタクト層6 2 を形成した。第1 コンタクト層6 2 のマグネシウム濃度は 5×10^{19} /cm² である。この状態では、第1 コンタクト層6 2 は、まだ、抵抗率 10^{8} Ω cm以上の絶縁体である。

【OO2O】次に、温度を 1100° Cに保持し、 N_2 又は H_2 を 20 liter/分、 NH_8 を 10 liter/分、TMG を 1.12×10^{-4} モル/分、及び、 CP_2 Mg を 4×10^{-5} モル/分で3 分間導入し、膜厚約50 n mのマグネシウム(Mg)ドープのGaN から成る p^+ の第2 コンタクト層6 3を形成した。第2 コンタクト層6 3のマグネシウム濃度は 1×10^{20} /cm³ である。この状態では、第2 コンタクト層6 3は、まだ、抵抗率 10^8 Ω cm以上の絶縁体である。

【0022】続いて図3~図5に示すように、n+ 層3 の電極8を形成するために、第2コンタクト層63,第 1コンタクト層62,クラッド層61,発光層5,第2中間層42,第1中間層41の一部を、エッチングにより除去した。次に、一様にNi/Auの2層を蒸着し、フォトレジストの塗布、フォトリソグラフィー工程、エッチング工程を経て、第2コンタクト層63の上に透明電極9を形成した。そして、その透明電極9の一部にNi/Auの2層を蒸着してパッド10を形成した。一方、n+層3に対しては、アルミニウムを蒸着して電極8を形成した。その後、上記のごとく処理されたウエハは、各素子毎に切断され、図1に示す構造の発光ダイオードを得た。この発光素子は駆動電流20mAで発光ピーク波長430 nm、発光強度2000mCdであった。従来構造のLEDに比べて発光強度は2倍になった。

【0023】上記実施例では第1中間層41のインジウ ム(In)の組成比を0.08とし、第2中間層42のインジウ ム(In)の組成比を0.15としたが、n+ 層3から発光層5 に近づくに連れて、中間層4のインジウム(In)の組成比 を0 から0.20に順次、増加ささせても良い。この時、2 段以上の複層でも、連続的に組成比を変化させても良 い。さらに、4元系の化合物半導体を用いると、バンド ギャップと格子定数とをそれぞれ独立に変化させること ができる。よって、InGaN の発光層5に対して、InGaN よりもバンドギャップが広く、格子定数を発光層5の格 子定数にほぼ一致させた組成比のAl_xGa_yIn_{1-x-y}N(0≤x ≤ 1 , $0 \leq y \leq 1$, $0 \leq x+y \leq 1$)を中間層4として用いても 良い。又、この中間層4を、n+層3の格子定数に等し い格子定数とする組成比のAl Ga, In - x - y N(0≤x ≤1, 0 ≤y ≤1, 0≤x+y ≤1)から成る第1中間層と、発光層5 の格子定数に等しい格子定数とする組成比のAl_xGa_xIn $_{1-x-y}$ N(0 \leq x \leq 1, 0 \leq y \leq 1, 0 \leq x+y \leq 1)から成る第2 中間層との2層構造としても良い。さらに、第1中間層 から第2中間層の間に、格子定数を第2中間層に順次接 近させる1層以上の層を介在させても良い。又、n+層 3から発光層5に向けて、格子定数が連続的に変化する ように4元系化合物の組成比を連続的に変化させても良 い。発光層5はInGaN 、n+ 層3はGaN としたが、これ らの層も、4元系の $\mathrm{Al}_{x}\mathrm{Ga}_{y}\mathrm{In}_{1-\chi-\gamma}\mathrm{N}(0$ \leq x \leq 1, 0 \leq y \leq 1, 0≤x+y ≤1)とし、それらの層の間に上述した構成の 4元系の $Al_xGa_yIn_{1-x-y}N(0 \le x \le 1, 0 \le y \le 1, 0 \le x+y)$ ≤1)から成る中間層を設けても良い。

【0024】又、中間層4、n+層3のシリコン濃度

【 0 0 2 5 】又、上記実施例では発光層5 に単一層を用いたが、単一量子井戸構造(QW)や多重量子井戸構造(MQW)を用いても良い。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の具体的な実施例に係る発光ダイオードの構成を示した構成図。

【図2】同実施例の発光ダイオードの中間層の詳細を示した断面図。

【図3】同実施例の発光ダイオードの製造工程を示した断面図。

【図4】同実施例の発光ダイオードの製造工程を示した断面図。

【図5】同実施例の発光ダイオードの製造工程を示した断面図。

【符号の説明】

100 …発光素子

1…サファイア基板

2…バッファ層

3…高キャリア濃度n+ 層

4,41,42…中間層

5…発光層

61…クラッド層

62…第1コンタクト層

63…第2コンタクト層

9…透明電極

8…電極

10…パッド

